PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 5: C07C 235/84, 229/34, 231/18 A61K 31/335

(11) Numéro de publication internationale: A1

WO 91/17976

(43) Date de publication internationale: 28 novembre 1991 (28.11.91)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR91/00405

(22) Date de dépôt international:

21 mai 1991 (21.05.91)

(30) Données relatives à la priorité: 90/06369

22 mai 1990 (22.05.90)

FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): RHONE-POULENC RORER S.A. [FR/FR]; 20, avenue Raymond-Aron, F-92160 Antony (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): CORREA, Arlène [BR/BR]; R. Eugénio F. Camargo no 2001, 13560-Sao Carlos, SP (BR). DENIS, Jean-Noël [BE/FR]; Gites de Belledonne, Apt. No. 3, Le Pinet, F-38410 Uriage (FR). GREENE, Andrew-Elliot [US/FR]; La Maison du Verger, Saint-Martin-d'Uriage, F-38410 Uriage (FR). GRIERSON, David, Scott [CA/FR]; 70, avenue Claude-Nicolas-I edoux F-78470 Magny-les-Hameaux (FR). Nicolas-Ledoux, F-78470 Magny-les-Hameaux (FR).

(74) Mandataire: PILARD, Jacques; Rhône-Poulenc Rorer S.A., Direction Brevets, 20, avenue Raymond-Aron, F-92165 Antony Cédex (FR).

(81) Etats désignés: AT (brevet européen), AU, BE (brevet européen), ČA, CH (brevet européen), DE (brevet européen), DK (brevet européen), ES (brevet européen), FI, FR (brevet européen), GB (brevet européen), GR (brevet européen), HU, IT (brevet européen), JP, KR, LU (brevet européen), NL (brevet européen), NO, SE (brevet européen), SU, US.

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont

(54) Title: PROCESS FOR THE ENANTIOSELECTIVE PREPARATION OF PHENYLISOSERIN DERIVATIVES

(54) Titre: PROCEDE DE PREPARATION ENANTIOSELECTIVE DE DERIVES DE LA PHENYLISOSERINE

(57) Abstract

Process for the enantioselective preparation of phenylisoserin derivatives of general formula (I) from phenylglycine S(+). In the general formula (I), R is a phenyl radical or tert but oxy and R1 is an alcohol function protective group. The products of general formula (I) can be used in the synthesis of taxane derivatives having an antitumoral and antileukemic activity.

(57) Abrégé

Procédé de préparation énantiosélective de dérivés de la phénylisosérine de formule générale (I) à partir de la phénylglycine-S(+). Dans la formule générale (I), R représente un radical phényle ou tert.butoxy et R₁ représente un groupement protecteur de la fonction alcool. Les produits de formule générale (I) sont utilisables dans la synthèse de dérivés du taxane ayant une activité antitumorale et antileucémique.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	ES	Espagne	MG	Madagascar
AU	Australie	FI	Finlande	ML	Mali
BB	Barbade	FR	France	MN	Mongolie
BE	Belgique	GA	Gabon	MR	Mauritanie
BF	Burkina Faso	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
BG	Bulgarie	GN	Guinée	NL	Pays-Bas
BJ	Bénin	GR	Grèce	NO	Norvège
BR	Brésil	HU	Hongrie	PL	Pologne
CA	Canada	IT	Italie	RO	Roumanie
CF	République Centraficaine	JP	Japon	SD	Soudan
CG	Congo	KP	République populaire démocratique	SE	Suède
CH	Suisse		de Corée	SN	Sénégal
CI	Côte d'Ivoire	KR	République de Corée	SU	Union soviétique
CM	Cameroun	Li	Licchtenstein	TD	Tchad
cs	Tchécoslovaquiu	LK	Sri Lanka	TG	Togo
DE	Allemagne	LU	Luxembourg	US	Etats-Unis d'Amérique
DK	Danemark	MC	Monaco		•

10

20

PROCEDE DE PREPARATION ENANTIOSELECTIVE DE DERIVES DE LA PHENYLISOSERINE

La présente invention concerne un procédé pour la préparation énantiosélective de dérivés de la phénylisosérine de formule générale :

NH-CO-R
COOH
$$R$$

$$C_6H_5$$

$$O-R_1$$

dans laquelle R représente un radical phényle ou un radical tert.butoxy et R₁ représente un groupement protecteur de la fonction hydroxy.

Dans la formule générale (I), R₁ représente plus particulièrement un radical méthoxyméthyle, éthoxy-1 éthyle, benzyloxyméthyle, (b-triméthylsilyléthoxy) méthyle, tétrahydropyrannyle ou trichloro-2,2,2 éthoxycarbonyle. De préférence, le radical R₁ est le radical éthoxy-1 éthyle.

Les produits de formule générale (I) sont utiles pour préparer les dérivés de la baccatine III et de la désacétyl-10 baccatine III de formule générale :

dans laquelle R représente un radical phényle ou un radical tert.butoxy et R₂ représente un atome d'hydrogène ou un radical acétyle.

Les produits de formule générale (II) dans laquelle R représente un radical phényle correspondent au taxol et au désacétyl-10 taxol et les produits de formule générale (II) dans laquelle R représente un radical tert.butoxy correspondent à ceux qui sont décrits dans le brevet européen EP 253 738.

10

15

Les produits de formule générale (II) et en particulier le produit de formule générale (II) dans laquelle R₂ représente un atome d'hydrogène et qui se présente sous la forme 2'R,3'S, présentent des propriétés antitumorales et antileucémiques particulièrement intéressantes.

Les produits de formule générale (II) peuvent être obtenus par action d'un produit de formule générale (I) sur un dérivé du taxane de formule générale :

$$R_3$$
-O O O -R₄ O O -R₄ O O -R₄ O O -R₄ O -CO-CO-C₆H₅ O O -CO-CO-C₆H₅ O

dans laquelle R₃ représente un radical acétyle ou un groupement protecteur de la fonction hydroxy et R₄ représente un groupement protecteur de la fonction hydroxy, suivie du remplacement des groupements protecteurs R₁ et R₄ et éventuellement R₃ par un atome d'hydrogène, dans les conditions décrites par J-N. DENIS et coll., J. Amer. Chem. Soc., <u>110</u> (17) 5917-5919 (1988).

Selon la présente invention, les produits de formule générale (I) sont obtenus à partir de la phénylglycine-S(+) de formule :

qui est traitée par un agent réducteur et par un réactif permettant d'introduire un groupement benzoyle ou t.butoxycarbonyle pour donner l'alcool de formule :

NH-CO-R
$$C_6H_5$$

$$CH_2OH$$
(V)

dans laquelle R représente un radical phényle ou tert.butoxy, qui est oxydé puis

15

20

soumis à l'action d'un halogénure de vinylmagnésium pour donner le produit de formule :

dans laquelle R représente un radical phényle ou tert butoxy, dont la fonction hydroxy est ensuite protégée par un groupement R₁ de façon à obtenir un produit de formule générale :

NH-CO-R
$$C_6H_5$$

$$O-R_1$$
(VII)

dans laquelle R représente un radical phényle ou tert butoxy et R₁ est défini comme précédemment, qui est oxydé en produit de formule générale (I).

Selon l'invention, l'alcool de formule (V) peut être obtenu :

- soit par action d'un agent permettant d'introduire un groupement benzoyle ou t.butoxycarbonyle sur l'amino-alcool obtenu par réduction de la phénylglycine-S(+)
- soit par action d'un agent réducteur sur l'acide obtenu par action d'un agent permettant d'introduire un groupement benzoyle ou t.butoxycarbonyle sur la phénylglycine-S(+).

Quel que soit la variante du procédé utilisé, il n'est pas nécessaire d'isoler l'amino-alcool ou l'acide formé intermédiairement.

Pour la mise en oeuvre du procédé, il est particulièrement avantageux de réduire la phénylglycine-S(+) puis de faire réagir l'agent permettant d'introduire un groupement benzoyle ou t.butoxycarbonyle.

Comme agent réducteur, on utilise de préférence l'hydrure double de lithium et d'aluminium ou le borane (BH3), de préférence sous forme de complexe avec le diméthylsulfure, en présence d'étherate de trifluorure de bore. Généralement, la réaction s'effectue dans un solvant organique inerte tel que par exemple un éther

10

15

20

25

30

35

ç

comme le tétrahydrofuranne ou le diméthoxyéthane. Généralement, la réduction s'effectue à une température comprise entre 50 et 100°C.

Comme agent permettant d'introduire un groupement benzoyle ou t.butoxycarbonyle, on utilise de préférence, selon le cas, le chlorure de benzoyle ou le dicarbonate de di-t.butyle. Généralement on opère dans un solvant organique tel que le chlorure de méthylène en présence d'une base minérale telle que la soude ou le bicarbonate ou le carbonate de sodium ou d'une base organique telle que la triéthylamine ou la diméthylamino-4 pyridine. Généralement, la réaction s'effectue entre 0°C et la température de reflux du mélange réactionnel.

Selon l'invention, l'alcool de formule (VI) est obtenu par action d'un halogénure de vinylmagnésium sur l'aldéhyde obtenu par oxydation sélective de l'alcool de formule (V).

Généralement, l'oxydation de l'alcool de formule (V) est réalisée au moyen du mélange chlorure d'oxalyle-diméthylsulfoxyde à une température inférieure à 0°C en opérant dans un solvant organique tel que le chlorure de méthylène ou le tétrahydrofuranne en présence d'une base organique telle que la triéthylamine ou la diisopropyléthylamine.

L'alcool de formule (VI) est obtenu en ajoutant l'aldéhyde à une solution d'un halogénure de vinylmagnésium, de préférence le bromure de vinylmagnésium, dans un solvant organique inerte tel que le tétrahydrofuranne éventuellement en mélange avec du chlorure de méthylène. Il n'est pas nécessaire d'isoler l'aldéhyde intermédiaire provenant de l'oxydation de l'alcool de formule (V).

En opérant de cette manière, on obtient essentiellement l'alcool de formule (VI) sous forme syn avec un excès énantiomérique supérieur à 99 %.

Le produit de formule générale (VII) peut être obtenu à partir de l'alcool de formule (VI) dans les conditions habituelles de préparation des éthers et acétals, par exemple selon les procédés décrits par J-N. DENIS et coll., J. Org. Chem., 51, 46-50 (1986).

Le produit de formule générale (I) est obtenu par oxydation de l'alcool de formule générale (VII). Il est particulièrement avantageux d'effectuer l'oxydation au moyen d'un periodate alcalin (periodate de sodium) en présence d'une quantité catalytique d'un sel de ruthénium (RuCl3) et de bicarbonate de sodium en opérant en milieu hydro-organique tel que par exemple un mélange acétonitrile-tétrachlorure de carbone-eau. Généralement la réaction est effectuée à une température voisine de 20°C.

15

25

30

L'oxydation peut aussi être réalisée au moyen de permanganate de potassium, par exemple, en présence d'adogen dans un mélange pentane-eau ou en présence d'aliquat ou de dicylohexyl-18 crown-6 dans le dichlorométhane ou dans le mélange pyridine-eau. Peut aussi être utilisé le permanganate de triéthylbenzyl-ammonium en présence de pyridine dans le dichlorométhane.

Le procédé selon l'invention permet d'obtenir diastéréosélectivement et énantiosélectivement le produit de formule générale (I) directement utilisable dans la synthèse de produits thérapeutiquement intéressants.

Les exemples suivants, donnés à titre non limitatif, montrent comment l'invention peut être mise en pratique.

EXEMPLE 1

Dans un ballon de 500 cm3, muni d'un système d'agitation magnétique et d'un réfrigérant, on introduit, sous atmosphère d'argon, 4,55 g (120 mmoles) d'hydrure double de lithium et d'aluminium en suspension dans 210 cm3 de tétrahydrofuranne anhydre. La suspension est chauffée au reflux puis on ajoute, par petites fractions, en 15 minutes, 9,07 g (60 mmoles) de phénylglycine-S(+). On rince le réfrigérant avec 10 cm3 de tétrahydrofuranne. On chauffe au reflux pendant ó heures.

Après refroidissement à une température voisine de 20°C, on ajoute lentement 7,28 cm3 d'une solution aqueuse de soude à 10 % (p/v) et 9,12 cm3 d'eau. On laisse réagir pendant 5 minutes puis on ajoute 14,40 g (66 mmoles) de dicarbonate de di-t.butyle en solution dans 80 cm3 de chlorure de méthylène et 200 mg (1,64 mmole) de diméthylamino-4 pyridine. On chauffe le mélange réactionnel au reflux pendant 6 heures. Après refroidissement, à une température voisine de 20°C, le mélange réactionnel hétérogène est filtré, sous pression réduite, sur sulfate de sodium anhydre. Les solides sont lavés 4 fois avec 30 cm3 de chlorure de méthylène. Les solvants sont éliminés sous pression réduite à l'évaporateur rotatif. Le résidu obtenu (15,95 g) est dissous à chaud dans 80 cm3 de chlorure de méthylène. On ajoute 350 cm3 de cyclohexane puis laisse cristalliser. Après filtration sous pression réduite, on obtient 7,503 g (31,7 mmoles) de phényl-2 t.butoxycarbonylamino-2 éthanol-S(+) sous forme de cristaux blancs.

Le résidu obtenu après concentration des eaux-mères de cristallisation est chromatographié sur une colonne de gel de silice. En éluant avec un mélange éther-hexane (1-1 en volumes), on obtient 2,986 g (12,6 mmoles) de phényl-2

25

30

t.butoxycarbonylamino-2 éthanol-S(+).

Le rendement global est de 74 %.

Le phényl-2 t.butoxycarbonylamino-2 éthanol-S(+) présente les caractéristiques suivantes :

- point de fusion : 136-137°C (après recristallisation dans le mélange chlorure de méthylène-cyclohexane)
 - pouvoir rotatoire : [a] 24 D = +39,6° (c = 1,64; chloroforme)
 - spectre infra-rouge (film): principales bandes d'absorption à 3300, 3250, 3050, 2980, 2900, 1670, 1580, 1555, 1490, 1450, 1365, 1340, 1315, 1290, 1230, 1180, 1102, 1070, 1060, 1040, 1030, 865, 840, 760 et 700 cm⁻¹
 - spectre de résonance magnétique nucléaire du proton (300 MHz ; CDCl₃ ; déplacements chimiques en ppm ; constantes de couplage J en Hz) : 1,43 (s, 9H) ; 1,99 (s large, 1H) ; 3,85 (d, J = 4,3, 2H) ; 4,77 (s large, 1H) ; 5,20 (s large, 1H) ; 7,26-7,38 (m, 5H)
- spectre de résonance magnétique nucléaire du ¹³C (CDCl₃): 28,24 (3 x CH₃);
 56,70 (CH); 66,60 (CH₂); 79,91 (C); 126,47 (CH); 127,59 (CH); 128,64 (CH);
 139,63 (C) et 156,08 (C)
 - spectre de masse (i.c.)(NH $_3$ + isobutane) : 295 (M $^+$ + isobutane) ; 255 (MH $^+$ + NH $_3$) ; 238 (MH $^+$) pic de base ; 220, 206, 199, 182, 168, 150, 138, 124 et 106
- analyse élémentaire : calculé C 65,80 H 8,07 N 5,90 trouvé C 65,89 H 8,02 N 5,76

EXEMPLE 2

Dans un monocol de 100 cm3 et muni d'un système d'agitation magnétique, on introduit sous atmosphère d'argon 24 cm3 de chlorure de méthylène anhydre. On refroidit à -78°C puis on ajoute 1,05 cm3 (12 mmoles) de chlorure d'oxalyle pur. On agite la solution pendant 5 minutes à -78°C puis on ajoute en une seule fois 908 µl (12,8 mmoles) de diméthylsulfoxyde pur. La réaction est instantanée et il y a dégagement gazeux. On laisse réagir la solution pendant 5 minutes à -78°C puis on laisse remonter la température à -60°C pendant 20 minutes. On ajoute, en 15 minutes, 1,896 g (8 mmoles) de phényl-2 t.butoxycarbonylamino-2 éthanol-S(+) en solution dans 24 cm3 de chlorure de méthylène anhydre sec. On rince le ballon ayant contenu l'alcool avec 2 cm3 de chlorure de méthylène. On laisse ensuite remonter la température à -35°C en 20 minutes. On laisse réagir pendant 5 minutes à cette température puis on ajoute, en 4 minutes, 8,36 cm3 (48 mmoles) de

25

35

diisopropyléthylamine pure. On laisse remonter la température en 10 minutes jusqu'à -5-0°C puis on transfère la solution homogène et jaune résultante (contenant l'aldéhyde), en 4 minutes, dans 104 cm3 d'une solution 0,5M de bromure de vinylmagnésium dans un mélange tétrahydrofuranne-chlorure de méthylène (1-1 en volumes). La réaction est exothermique et nécessite la présence d'un réfrigérant. 5 L'addition terminée, on laisse réagir la solution homogène résultante pendant 1 heure à une température voisine de 20°C puis on ajoute successivement 8 cm3 d'éthanol et 12 cm3 d'une solution aqueuse saturée en chlorure d'ammonium. On ajoute au mélange hétérogène 100 cm3 de chlorure de méthylène et 100 cm3 d'une solution aqueuse d'acide chlorhydrique 2M pour solubiliser les solides présents. On sépare les deux phases obtenues. La phase aqueuse est extraite 3 fois avec 50 cm3 de chlorure de méthylène. Les phases organiques sont réunies et sont lavées 2 fois avec 50 cm3 d'eau et 1 fois avec 50 cm3 d'une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium. Les phases aqueuses sont réunies puis extraites encore 2 fois avec 50 cm3 de chlorure de méthylène. Les phases organiques résultantes sont réunies puis lavées 2 fois avec 20 cm3 d'eau et 20 cm3 d'une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium. Toutes les phases organiques sont réunies puis séchées sur sulfate de sodium anhydre. Elles sont ensuite filtrées sous pression réduite sur célite et les solvants sont éliminés à l'évaporateur rotatif. Le résidu obtenu (3,75 g) est purifié sur colonne contenant 500 cm3 de gel de silice. On élue avec un mélange éther-chlorure de méthylène (5-95 en volumes). On obtient 1,70 g (6,46 mmoles) d'un mélange des formes syn et anti du phényl-1 t.butoxycarbonylamino-1 hydroxy-2 butène-3 dans le rapport 94/6. Le rendement est de 81 %. Les deux diastéréoisomères sont séparés par chromatographie sur une colonne de gel de silice en éluant avec un mélange éther-chlorure de méthylène-hexane (5-45-50 en volumes). On obtient, avec un rendement de 62 %, 1,304 g (4,96 mmoles) de phényl-1 t.butoxycarbonylamino-1 hydroxy-2 butène-3 (1S,2S) pur dont les caractéristiques sont les suivantes :

- point de fusion : 56-57°C
- pouvoir rotatoire : [a] 25 D = +0,3° (c = 1,58, chloroforme)
- spectre infra-rouge (film): principales bandes d'absorption à 3400, 2975, 2920, 1690, 1500, 1450, 1390, 1365, 1250, 1175, 1080, 1050, 1020, 995, 920, 755 et 700 cm⁻¹
 - spectre de résonance magnétique nucléaire du proton (300 MHz; CDCl₃; déplacements chimiques en ppm; constantes de couplage J en Hz): 1,40 (s, 9H); 1,9 (s large, 1H); 4,38 (pst, J = 4,6 et 4,8, 1H); 4,70 (s large, 1H); 5,20 (dt, J = 1,4 et

10,5, 1H); 5,26 (s large, 1H); 5,34 (dt, J=1,4 et 17,2, 1H); 5,86 (ddd, J=5,4, 10,5 et 17,2, 1H); 7,24-7,37 (m, 5H)

- spectre de résonance magnétique nucléaire du 13 C (CDCl₃) : 28,12 (3 x CH₃) ; 58,74 (CH) ; 75,33 (CH) ; 79,58 (C) ; 116,36 (CH₂) ; 126,69 (CH) ; 127,26 (CH) ; 128,32 (CH) ; 137,17 (CH) ; 139,96 (C) ; 155,89 (C)
- spectre de masse (i.c.) (NH $_3$ + isobutane) : 321 (M $^+$ + isobutane) ; 281 (MH $^+$ + NH $_3$) ; 264 (MH $^+$) pic de base ; 246, 225, 208, 190, 164, 124, 106
- analyse élémentaire : calculé C 68,41 H 8,04 N 5,32 trouvé C 68,15 H 7,98 N 5,34

10 EXEMPLE 3

Dans un monocol de 50 cm3 mis sous atmosphère d'argon et muni d'un système d'agitation magnétique, on introduit successivement 1,045 g (3,97 mmoles) de phényl-1 t.butoxycarbonylamino-1 hydroxy-2 butène-3 (1S,2S), 20 cm3 de chlorure de méthylène anhydre, 3,8 cm3 (39,7 mmoles) d'éthylvinyléther distillé et 99 mg (0,397 mmole) de p-toluènesulfonate de pyridinium. On laisse réagir pendant 4 heures à une température voisine de 20°C. La réaction terminée, on ajoute 1 goutte de pyridine puis on dilue le mélange réactionnel dans du chlorure de méthylène. On lave la phase organique 2 fois à l'eau, 2 fois avec une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium puis on la sèche sur sulfate de sodium anhydre. Après filtration, les solvants sont éliminés sous pression réduite à l'évaporateur rotatif. On purifie le résidu obtenu (1,545 g) sur une colonne de gel de silice en éluant avec un mélange hexane-éther (80-20 en volumes). On obtient, avec un rendement de 90 %, 1,191 g (3,56 mmoles) de phényl-1 t.butoxycarbonylamino-1 (éthoxy-1 éthoxy)-2 butène-3 (1S,2S) sous la forme de deux épimères dans le rapport 55/45.

- Le phényl-1 t.butoxycarbonylamino-1 (éthoxy-1 éthoxy)-2 butène-3 (1S,2S) présente les caractéristiques suivantes :
- point de fusion: 59-65°C

25

- pouvoir rotatoire : $[a]^{25}D = +14,9^{\circ}$ (c = 1,64, chloroforme)
- spectre infra-rouge (film): principales bandes d'absorption à 3370, 2970, 2925,
 2875, 1680, 1520, 1495, 1365, 1285, 1250, 1170, 1080, 1050, 1005, 955, 930, 890,
 870, 755 et 705 cm⁻¹
 - spectre de résonance magnétique nucléaire du proton (300 MHz ; $CDCl_3$; déplacements chimiques en ppm ; constantes de couplage J en Hz) : 0,9 (min) et 1,07 (maj) (2t, J = 7,0, 3H) ; 1,05 (min) et 1,22 (maj) (2d, J = 5,3 (min) et 5,4 (maj), 3H) ;

25

30

1,40 (s, 9H); 2,90-2,98 et 3,05-3,51 (m, 2H); 4,16 et 4,23 (2 psdd, J = 6,6 et 7, 1H); 4,31 (min) et 4,62 (maj) (2q, J = 5,3 (min) et 5,4 (maj), 1H); 4,71 (maj) et 4,73 (min) (2m, 1H); 5,22 et 5,23 (2dt, J = 1,2 et 10,5, 1H); 5,25 et 5,30 (2dt, J = 1,2 et 17,4, 1H); 5,37 et 5,44 (2m, 1H); 5,77 (min) et 5,91 (maj) (2ddd, J = 7,10,5 et 17,4, 1H); 7,17-7,37 (m, 5H)

- analyse élémentaire : calculé C 68,03 H 8,71 N 4,18 trouvé C 68,00 H 8,78 N 4,13

EXEMPLE 4

Dans un ballon monocol de 50 cm3 mis sous atmosphère d'argon et muni d'un système d'agitation magnétique, on met 1,09 g (3,25 mmoles) du produit obtenu à l'exemple 3 en solution dans 6,5 cm3 d'acétonitrile. On ajoute ensuite successivement 6,5 cm3 de tétrachlorure de carbone, 9,8 cm3 d'eau distillée et, sous forte agitation, 1,774 g (21,125 mmoles) de bicarbonate de sodium. On ajoute ensuite, par petites portions, 3,824 g (17,875 mmoles) de periodate de sodium. On laisse réagir sous agitation pendant 5 minutes (dégagement gazeux) puis on ajoute en une seule fois 109 mg de chlorure de ruthénium. On laisse réagir, sous forte agitation, pendant 48 heures à une température voisine de 20°C.

On dilue le mélange réactionnel avec de l'eau de façon à obtenir un volume total de 40 cm3. La phase aqueuse basique et noire est extraite 3 fois avec 40 cm3 d'éther. La phase basique est ensuite refroidie à 0°C, puis, en présence de 120 cm3 de chlorure de méthylène et sous forte agitation, elle est traitée, goutte à goutte, par 12,9 cm3 d'une solution aqueuse d'acide chlorhydrique 2M. La phase aqueuse acide résultante est extraite 8 fois avec 120 cm3 de chlorure de méthylène. Les phases organiques sont réunies et lavées avec 3 fois 40 cm3 d'eau et 1 fois 40 cm3 d'une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium. Elles sont séchées sur un mélange de sulfate de sodium-sulfate de magnésium (1-1) et filtrées sous pression réduite sur célite. Les solvants sont éliminés sous pression réduite jusqu'à obtention d'un volume de 5 à 8 cm3. On sèche sur tamis moléculaire 4A. On sépare la phase liquide du tamis moléculaire puis le reste de solvant est éliminé à l'évaporateur rotatif.

On obtient 940 mg (2,663 mmoles) d'acide phényl-3 t.buto-xycarbonylamino-3 (éthoxy-1 éthoxy)-2 propionique (2R,3S) pur sous forme d'une huile jaune pâle. Le rendement est de 82 %.

L'acide phényl-3 t.butoxycarbonylamino-3 (éthoxy-1 éthoxy)-2 propionique (2R,3S) présente les caractéristiques suivantes :

- pouvoir rotatoire : [a] 25 D = +17,6° (c = 1,16, chloroforme)
- spectre infra-rouge (film): principales bandes d'absorption à 3700-2200, 3060, 2980, 2930, 2850, 1720, 1660, 1602, 1590, 1500, 1450, 1400, 1370, 1280, 1250, 1170, 1080, 1050, 1030, 955, 930, 890, 700 cm⁻¹
- spectre de résonance magnétique nucléaire du proton (300 MHz; CDCl₃; déplacements chimiques en ppm; constantes de couplage J en Hz): 0,81 et 1,04 (2t, J = 7, 3H); 1,18 et 1,20 (2d, J = 5,4, 3H); 1,42 (s, 9H); 2,60-2,88 et 3,15-3,52 (m, 2H); 4,35-4,50 et 4,65-4,80 (m, 2H); 5,29 (s large, 1H); 5,72 (s large, 1H); 7,13-7,38 (m, 5H); 8,52 (s large, 1H).

10 EXEMPLE 5

15

20

25

30

Dans un ballon bicol de 100 cm3 surmonté d'un réfrigérant, muni d'un thermomètre et d'une agitation magnétique, on introduit, sous atmosphère d'argon, 3,605 g (23,85 mmoles) de phénylglycine-S(+) et 22,5 cm3 de diméthoxyéthane anhydre. On chauffe la suspension obtenue à 72-73°C puis on ajoute, goutte à goutte pendant 15 minutes, 3,6 cm3 (29,07 mmoles) d'étherate de trifluorure de bore distillé sur hydrure de calcium. L'addition terminée, la solution homogène jaune résultante est chauffée à 68-70°C pendant une heure. On porte ensuite ce mélange réactionnel à 77-78°C puis on ajoute lentement, en 5 minutes environ, 3,82 cm3 (38,2 mmoles) d'une solution de Me₂S.BH₃ 10M dans le tétrahydrofuranne. On laisse réagir pendant 4 heures à reflux et on refroidit le milieu réactionnel final à une température voisine de 20°C. On ajoute alors très lentement 3,6 cm3 (88,9 mmoles) de méthanol sec de raçon que la température du milieu réactionnel ne dépasse pas 40°C.

On chauffe ensuite ce milieu réactionnel à reflux de façon à réduire le volume d'environ de moitié, puis on ajoute très lentement 13 cm3 d'une solution aqueuse de soude 6N (77,8 mmoles). On chauffe à 85°C pendant 30 minutes.

On refroidit ensuite à 0°C puis on ajoute 13 cm3 de chlorure de méthylène. On ajoute alors 24 cm3 d'une solution de 5,73 g (26,23 mmoles) de dicarbonate de di-t-butyle dans le chlorure de méthylène et on laisse réagir à 0°C pendant 18 heures.

On ajoute du chlorure de méthylène et de l'eau. Les phases aqueuse et organique sont séparées. La phase aqueuse est extraite 4 fois avec 30 à 40 cm3 de chlorure de méthylène. Les phases organiques sont réunies, lavées 2 fois avec 10 cm3 d'une solution aqueuse d'acide chlorhydrique 2M, 2 fois avec 20 cm3 d'eau, 1 fois avec une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium puis sont séchées sur sulfate

15

20

30

de sodium anhydre. Après filtration, les solvants sont éliminés sous pression réduite. Le résidu solide (5,43 g) est dissous à chaud dans le minimum de chlorure de méthylène (30 cm3) puis on ajoute à la solution résultante 76 cm3 de cyclohexane. On laisse cristalliser. Après filtration sous pression réduite, on obtient 2,686 g (11,3 mmoles) de phényl-2 t.butoxycarbonylamino-2 éthanol-S(+) sous la forme de cristaux blancs. La cristallisation du résidu des eaux-mères par le même système de solvant (minimum de CH₂Cl₂-cyclohexane) conduit encore à 1,1 g (4,6 mmoles) d'alcool sous forme de cristaux blancs. Le résidu des eaux-mères est alors purifié sur colonne de gel de silice en éluant avec un mélange éther-hexane (30/70 en volumes). On obtient ainsi 0,315 g (1,33 mmole) d'alcool.

Le rendement global est de 72 %.

Le produit obtenu est identique à celui obtenu à l'exemple 1.

EXEMPLE 6

Dans un monocol de 500 cm3 muni d'un système d'agitation magnétique et surmonté d'un réfrigerant, on introduit, sous argon, 2,52 g (66 mmoles) d'hydrure double de lithium et d'aluminium et 120 cm3 de tétrahydrofuranne anhydre. On chauffe la suspension résultante à reflux (température extérieure 30°C) puis on ajoute, en 15 minutes, par petites portions, 5,0 g (33 mmoles) de phénylglycine-S(+). On laisse ensuite le mélange réactionnel au reflux pendant 6 heures. On laisse refroidir à une température voisine de 20°C puis on additionne lentement 4 cm3 d'une solution aqueuse d'hydroxyde de sodium à 10 % (p/v) puis 5 cm3 d'eau. On laisse réagir pendant 5 minutes puis on ajoute encore 53 cm3 de la solution aqueuse d'hydroxyde de sodium à 10 % (p/v) puis on introduit, à 0°C, 3,3 cm3 (28 mmoles) de chlorure de benzoyle. On laisse réagir 30 minutes à une température voisine de 20°C. La réaction terminée, on dilue le mélange réactionnel dans 200 cm3 de chlorure de méthylène et on ajoute 100 cm3 d'une solution aqueuse saturée en tartrate de potassium et de sodium (sel de Rochele). Après agitation, on sépare les deux phases. La phase aqueuse est lavée 2 fois avec 50 cm3 de chlorure de méthylène. Les phases organiques réunies sont lavées 3 fois avec 20 cm3 d'eau, 1 fois avec une solution aqueuse d'acide chlorhydrique 5 % et 2 fois avec une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium puis séchées sur sulfate de sodium anhydre. Après filtration, les solvants sont éliminés sous pression réduite. Le résidu solide obtenu est mis en solution à chaud dans 400 cm3 de chlorure de méthylène et 15 cm3 de méthanol puis on laisse cristalliser. Après filtration, on obtient, avec un rendement de 62 %, 4,9 g

(20,3 mmoles) de phényl-2 benzoylamino-2 éthanol-S(-) sous la forme de cristaux blancs. Le résidu obtenu après concentration des eaux-mères (2,5 g) est chromatographié sur colonne de gel de silice. En éluant avec un mélange chlorure de méthylène-acétate d'éthyle (8-2 en volumes), on obtient 1,418 g (5,88 mmoles) de phényl-2 benzoylamino-2 éthanol-S(-). Le rendement global à partir de la phénylglycine-S(+) est de 79 %.

Le phényl-2 benzoylamino-2 éthanol-S(-) présente les caractéristiques suivantes :

- point de fusion : 179-180°C (après recristallisation dans le mélange chlorure de
 méthylène-cyclohexane)
 - pouvoir rotatoire : [a] 25 D = -17,8° (c = 1,48, méthanol)
 - spectre infra-rouge (film): principales bandes d'absorption caractéristiques à 3300, 1630, 1600, 1580, 1520, 1310, 1290, 1265, 1120, 1075, 1040, 1030, 880, 840, 800, 750 et 700 cm⁻¹
- spectre de résonance magnétique nucléaire du proton (300 MHz; CDCl3; déplacements chimiques en ppm; constantes de couplage J en Hz): 2,40 (t, J = 5,5, 1H); 3,93 (dd, J = 4,8 et 5,5, 2H); 5,18 (dt, J = 4,8 et 6,5, 1H); 6,71 (s large, 1H); 7,16-7,42 (m, 8H); 7,70-7,73 (m, 2H)
- spectre de résonance magnétique nucléaire du ¹³C (CDCl₃ + CD₃OD) : 55,78 (CH) ; 65,29 (CH₂) ; 126,59 (CH) ; 127,01 (CH) ; 127,48 (CH) ; 128,40 (CH) ; 128,53 (CH) ; 131,58 (CH) ; 134,01 (C) ; 139,22 (C) ; 166,17 (C)
 - spectre de masse (i.c.)(NH $_3$ + isobutane) : 242 (MH $^+$) ; 224 (M $^+$ -OH) ; 210 (M $^+$ -CH $_2$ OH) ; 122 ; 105 (C $_6$ H $_5$ CO $^+$).
 - analyse élémentaire : calculé C 74,66 H 6,27 N 5,81 trouvé C 74,45 H 6,10 N 5,91

EXEMPLE 7

25

30

Dans un ballon bicol de 100 cm3 mis sous atmosphère d'argon et muni d'un système d'agitation magnétique, on introduit 16 cm3 de chlorure de méthylène sec. On refroidit à -78°C puis on ajoute 1,05 cm3 (12 mmoles) de chlorure d'oxalyle pur. On laisse tourner la solution pendant 5 minutes à -78°C puis on additionne d'un coup 0,908 cm3 (12,8 mmoles) de diméthylsulfoxyde pur. La réaction est instantanée et il y a un dégagement gazeux. On laisse réagir pendant 5 minutes à -78°C puis on laisse remonter la température à -60°C en 20 minutes. On ajoute, en 15 minutes, 1,881 g (7,8 mmoles) de phényl-2 benzoylamino-2 éthanol-S(-) en suspension dans

15

20

25

30

25 cm3 d'un mélange chlorure de méthylène-diméthylsulfoxyde (24-1 en volumes). On rince le ballon ayant contenu cette suspension avec 5 cm3 de chlorure de méthylène puis on laisse remonter la température du mélange réactionnel résultant à -35°C en 20 minutes. On laisse réagir à cette température pendant 5 minutes puis on ajoute, en 4 minutes, 8,36 cm3 (48 mmoles) de diisopropyléthylamine pure. On laisse remonter la température pendant 5 minutes puis on refroidit à -78°C. On agite le mélange réactionnel homogène (contenant l'aldéhyde) pendant 5 minutes à cette température puis on le transfère dans 104 cm3 d'une solution (0,5M) de bromure de vinylmagnésium dans un mélange tétrahydrofuranne-chlorure de méthylène (1-1 en volumes). La réaction est exothermique et nécessite la présence d'un réfrigérant. L'addition terminée, on laisse réagir la solution homogène résultante 1 heure à une température voisine de 20°C puis on ajoute successivement 8 cm3 d'éthanol et 12 cm3 d'une solution aqueuse saturée en chlorure d'ammonium. On ajoute au mélange hétérogène 100 cm3 de chlorure de méthylène et 100 cm3 d'acide chlorhydrique 2M pour solubiliser les solides. On sépare les deux phases obtenues. La phase aqueuse est extraite 3 fois avec 50 cm3 de chlorure de méthylène. Les phases organiques sont réunies puis elles sont lavées 2 fois avec 20 cm3 d'eau et 1 fois avec 20 cm3 d'une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium. Elles sont séchées sur sulfate de sodium anhydre. Après filtration, les solvants sont éliminés sous pression réduite à l'évaporateur rotatif. Le résidu obtenu (2,85 g) est chromatographié sur une ? colonne de gel de silice. En éluant avec un mélange chlorure de méthylène-acétate d'éthyle (95-5 en volumes), on obtient, avec un rendement de 56 %, le phényl-1 benzoylamino-1 hydroxy-2 butène-3, forme syn (1,168 g, 4,37 mmoles) et avec un rendement de 13 %, le phényl-1 benzoylamino-1 hydroxy-2 butène-3, forme anti (0,28 g, 1,05 mmole). On récupère 169 mg (0,7 mmole, 9 %) de produit de départ, le phényl-2 benzoylamino-2 éthanol-S(-).

Le phényl-1 benzoylamino-1 hydroxy-2 butène-3, forme syn présente les caractéristiques suivantes :

- point de fusion : 135-136°C (après recristallisation dans le mélange chlorure de méthylène-cyclohexane)
- pouvoir rotatoire : [a] 23 D = -49,9° (c = 1,035, chloroforme)
- spectre infra-rouge (film): principales bandes d'absorption caractéristiques à 3300, 1620, 1525, 1510, 1335, 1295, 1120, 1080, 995, 920 et 700 cm⁻¹
- spectre de résonance magnétique nucléaire du proton (200 MHz ; CDCl₃ ; déplacements chimiques en ppm ; constantes de couplage en Hz) : 2,40 (d, J = 3,9,

- 1H); 4,55 (ddd, J = 3,5, 3,5 et 5, 1H); 5,23 (dt, J = 1,5 et 10,5, 1H); 5,26 (dd, J = 3,5et 7,6, 1H); 5,40 (dt, J = 1,5 et 17,1, 1H); 5,94 (ddd, J = 5, 10,5 et 17,1, 1H); 6,98 (d, J = 7,6,1H); 7,24-7,54 (m, 8H); 7,80-7,83 (m, 2H)
- spectre de résonance magnétique nucléaire du ¹³C (CDCl₃) : 57,71 (CH) ; 75,31 (CH); 116,58 (CH₂); 126,89 (CH); 127,04 (CH); 127,68 (CH); 128,56 (CH); 128,72 (CH); 131,60 (CH); 134,31 (C); 137,41 (CH); 139,60 (C); 167,54 (C)
- spectre de masse (i.c.) (NH₃ + isobutane) : 268 (MH⁺) ; 250 (M⁺-OH) ; 210 ; 105 $(C_6H_5CO^+).$

Le phényl-1 benzoylamino-1 hydroxy-2 butène-3, forme anti présente les caractéristiques suivantes : 10

- point de fusion : 176-177°C (après recristallisation dans le mélange chlorure de méthylène-cyclohexane)
- pouvoir rotatoire : [a] 23 D = -16,8° (c = 1,1, chloroforme)
- spectre infra-rouge (dans l'huile de vaseline) : principales bandes d'absorption caractéristiques à 3300, 1620, 1580, 1520, 1450, 1300, 1115, 1080, 1060, 1035, 985, 15 920, 870, 820, 800, 750 et 700 cm⁻¹
 - spectre de résonance magnétique nucléaire du proton (200 MHz ; CDCl3 ; déplacements chimiques en ppm ; constantes de couplage J en Hz) : 2,43 (s large, 1H); 4,60 (m, 1H); 5,23 (dt, J = 1,5 et 10,4, 1H); 5,33 (dd, J = 4 et 3, 1H); 5,34 (dt, J = 1.5 et 17, 1H); 5,79 (ddd, J = 5, 10.4 et 17, 1H); 6,88 (d, J = 8, 1H); 7,3-7,54 (m,
- 20 8H); 7,78-7,82 (m, 2H)
 - spectre de résonance magnétique nucléaire du ¹³C (CDCl₃) : 58,23 (CH) ; 75,28 (CH); 117,29 (CH₂); 126,94 (CH); 127,52 (CH); 127,80 (CH); 128,53 (CH); 128,58 (CH); 131,64 (CH); 134,14 (C); 136,30 (CH); 137,56 (C); 167,23 (C)
- spectre de masse (i.c.) (NH₃ + isobutane) : 268 (MH⁺) ; 250 (M⁺-OH) ; 210 ; 105 25 $(C_6H_5CO^+).$

EXEMPLE 8

30

Dans un monocol de 50 cm3 mis sous atmosphère d'argon et muni d'un système d'agitation magnétique, on introduit successivement 708 mg (2,65 mmoles) de phényl-1 benzoylamino-1 hydroxy-2 butène-3, forme syn, 13,5 cm3 de chlorure de méthylène sec, 2,53 cm3 (1,911 g, 26,5 mmoles) d'éthyl vinyl éther et 66,5 mg (0,265 mmole) de p.toluènesulfonate de pyridinium (PTSP). On laisse réagir le mélange réactionnel homogène résultant pendant 4 heures à une température voisine de 20°C. La réaction terminée, on ajoute 1 goutte de pyridine puis on dilue le

mélange réactionnel dans 20 cm3 de chlorure de méthylène. On lave la phase organique 1 fois avec 20 cm3 d'eau. La phase aqueuse est extraite 2 fois avec 20 cm3 de chlorure de méthylène. Les phases organiques réunies sont lavées 2 fois avec 20 cm3 d'eau et 1 fois avec 10 cm3 d'une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium puis séchées sur sulfate de sodium anhydre. Après filtration, les solvants sont éliminés sous pression réduite à l'évaporateur rotatif. On chromatographie le résidu obtenu (992 mg) sur une colonne de gel de silice. En éluant avec un mélange hexane-éther (6-4 en volumes), on obtient le phényl-1 benzoylamino-1 (éthoxy-1 éthoxy)-2 butène-3, forme syn (818 mg, 2,41 mmoles) avec un rendement de 91 %. Le produit obtenu est sous la forme d'un mélange équimolaire des deux épimères (détermination par le spectre de résonance magnétique nucléaire du proton).

Le phényl-1 benzoylamino-1 (éthoxy-1 éthoxy)-2 butène-3, forme syn présente les caractéristiques suivantes :

- point de fusion: 85,5-87°C
- pouvoir rotatoire : [a] 22 D = -34,4° (c = 1,6, chloroforme)
 - spectre infra-rouge (film) : principales bandes d'absorption caractéristiques à 3300, 2975, 2920, 2870, 1630, 1600, 1580, 1520, 1485, 1320, 1125, 1080, 1030, 990, 920 et 700 cm⁻¹
- spectre de résonance magnétique nucléaire du proton (200 MHz; CDCl3;
 déplacements chimiques en ppm; constantes de couplage J en Hz): 1,00 et 1,08 (2t, J = 7, 3H); 1,09 et 1,29 (2d, J = 5,3, 3H); 2,98-3,56 (m, 2H); 4,36 et 4,66 (2q, J = 5,3, 1H); 4,29-4,43 (m, 1H); 5,12-5,46 (m, 3H); 5,81 et 5,99 (2ddd, J = 6,5, 10,4 et 17,1, 1H); 7,05 (d, J = 8, 1H); 7,15-7,55 (m, 8H); 7,74-7,92 (m, 2H)
- spectre de masse (i.c.) (NH₃ + isobutane) : 340 (MH⁺) ; 294, 268, 250, 211, 105 (C₆H₅CO⁺).

EXEMPLE 9

30

Dans un monocol de 15 cm3 mis sous atmosphère d'argon et muni d'un système d'agitation magnétique, on met 254 mg (0,75 mmole) de phényl-1 benzoylamino-1 (éthoxy-1 éthoxy)-2 butène-3, forme syn en solution dans 1,5 cm3 d'acétonitrile. On ajoute ensuite successivement 1,5 cm3 de tétrachlorure de carbone, 2,25 cm3 d'eau distillée et, sous bonne agitation, 409,5 mg (4,875 mmoles) de bicarbonate de sodium solide. On ajoute ensuite, par petites portions, 882 mg (4,125 mmoles) de periodate de sodium. On laisse réagir le milieu réactionnel hétérogène pendant 5 minutes (dégagement gazeux) puis on ajoute en une seule fois 25,4 mg

10

15

20

(10 % en poids) de RuCl₃ (Aldrich). Sous forte agitation, on laisse réagir le mélange réactionnel hétérogène devenu noir pendant 48 heures à une température voisine de 20°C.

La réaction terminée, on dilue le mélange réactionnel avec de l'eau de façon à obtenir un volume total de 12 cm3. La phase aqueuse basique et noire est extraite 3 fois avec 20 cm3 d'éther. La phase basique est ensuite refroidie à 0°C puis, en présence de 30 cm3 de chlorure de méthylène et sous forte agitation, elle est traitée, goutte à goutte par 3 cm3 d'une solution aqueuse d'acide chlorhydrique 2M. La phase aqueuse acide résultante est extraite 8 fois avec 35 cm3 de chlorure de méthylène. Les phases organiques sont réunies et lavées avec 3 fois 8 cm3 d'eau et 1 fois 10 cm3 d'une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium. Elles sont séchées sur un mélange sulfate de sodium-sulfate de magnésium (1-1 en poids) et filtrées sous pression réduite sur célite. Les solvants sont éliminés sous pression réduite jusqu'à concentration d'un volume de 5 à 10 cm3. On sèche sur tamis moléculaire 4Å.

On sépare la phase liquide du tamis moléculaire puis le reste de solvant est éliminé à l'évaporateur rotatif. On obtient 183 mg (0,512 mmole) d'acide phényl-3 benzoylamino-3 (éthoxy-1 éthoxy)-2 propionique pur sous forme d'un solide blanc. Le rendement est de 68 %.

Le produit obtenu est sous la forme d'un mélange equimoléculaire des deux épimères (détermination par le spectre de résonance magnétique nucléaire du proton).

L'acide phényl-3 benzoylamino-3 (éthoxy-1 éthoxy)-2 propionique présente les caractéristiques suivantes :

- point de fusion: 93-94°C
- 25 pouvoir rotatoire : [a] 25 D = -21,2° (c = 0,69, méthanol)
 - spectre infra-rouge (film) : principales bandes d'absorption caractéristiques à 3425, 3600-2100, 3060, 3025, 2975, 2925, 1740, 1640, 1600, 1580, 1520, 1480, 1440, 1300, 1140, 1075, 1020, 950, 920, 865, 800, 765 et 700 cm $^{-1}$
- spectre de résonance magnétique nucléaire du proton (300 MHz; CDCl3;
 déplacements chimiques en ppm; constantes de couplage J en Hz): 0,90 et 1,07 (2t, J = 7, 3H); 1,24 (d, J = 5,3, 3H); 2,88-2,99 et 3,24-3,45 (2m, 2H); 4,50 et 4,63 (2d, J = 2,4, 1H); 4,60 et 4,81 (2q, J = 5,3, 1H); 5,74-5,80 (m, 1H); 7,26-7,52 (m, 8H); 7,78-7,83 (m, 2H); 7,0-7,8 (s large, 1H).

REVENDICATIONS

1 - Procédé de préparation énantiosélective de dérivés de la phénylisosérine de formule générale :

NH-CO-R

COOH

$$R$$
 C_6H_5
 C_8H_1

dans laquelle R représente un radical phényle ou tert.butoxy et R₁ représente un groupement protecteur de la fonction alcool, caractérisé en ce que l'on traite la phénylglycine-S(+) par un agent réducteur et un agent permettant d'introduire un groupement benzoyle ou t.butoxycarbonyle pour donner un alcool de formule :

dans laquelle R est défini comme précédemment qui est oxydé puis soumis à l'action d'un halogénure de vinylmagnésium pour donner un produit de formule :

dans laquelle R est défini comme précédemment dont la fonction hydroxy est ensuite protégée par un groupement R₁ de façon à obtenir un produit de formule générale :

dans laquelle R et R₁ sont définis comme précédemment, qui est oxydé en produit de formule générale (I).

10

15

25

- 2 Procédé selon la revendication 1 pour la préparation d'un produit de formule générale (I) dans laquelle R₁ représente un groupement protecteur de la fonction alcool choisi parmi les radicaux méthoxyméthyle, éthoxy-1 éthyle, benzyloxyméthyle, (b-triméthylsilyléthoxy) méthyle, tétrahydropyrannyle et trichloro-2,2,2 éthoxycarbonyle.
- 3 Procédé selon la revendication 1 caractérisé en ce que l'on réduit la phénylglycine-S(+) au moyen d'un agent réducteur choisi parmi l'hydrure double de lithium et d'aluminium et le borane (BH3), éventuellement sous forme de complexe avec le diméthylsulfure, puis fait agir un réactif permettant d'introduire un groupement benzoyle ou t.butoxycarbonyle sur l'amino alcool obtenu.
- 4 Procédé selon la revendication 1 caractérisé en ce que l'on traite la phénylglycine-S(+) par un réactif permettant d'introduire un groupement benzoyle ou t.butoxycarbonyle puis réduit l'acide obtenu au moyen d'un agent réducteur choisi parmi l'hydrure double de lithium et d'aluminium et le borane (BH₃), éventuellement sous forme de complexe avec le diméthylsulfure.
- 5 Procédé selon l'une des revendications 3 ou 4 caractérisé en ce que le réactif permettant d'introduire un groupement t.butoxycarbonyle est le dicarbonate de di-t.butyle.
- 6 Procédé selon l'une des revendications 3 ou 4 caractérisé en ce que 20 le réactif permettant d'introduire un groupement benzoyle est le chlorure de benzoyle.
 - 7 Procédé selon la revendication 1 caractérisé en ce que l'on oxyde le phényl-2 t.butoxycarbonylamino-2 éthanol ou le phényl-2 benzoylamino-2 éthanol au moyen d'un mélange chlorure d'oxalyle- diméthylsulfoxyde puis fait réagir l'aldéhyde intermédiairement obtenu sur un halogénure de vinylmagnésium pour obtenir le phényl-1 t.butoxycarbonylamino-1 hydroxy-2 butène-3 ou le phényl-1 benzoylamino-1 hydroxy-2 butène-3 dont on protège la fonction hydroxy selon les méthodes connues de préparation des éthers et des acétals.
 - 8 Procédé selon la revendication 1 caractérisé en ce que l'on oxyde le phényl-1 t.butoxycarbonylamino-1 hydroxy-2 butène-3 ou le phényl-1

WO 91/17976 PCT/FR91/00405

19

benzoylamino-1 hydroxy-2 butène-3 dont la fonction hydroxy est protégée, au moyen d'un periodate alcalin en présence d'une quantité catalytique d'un sel de ruthénium ou au moyen de permanganate de potassium puis isole le dérivé de la phénylisosérine de formule générale (I).

9 - Utilisation des dérivés de la phénylisosérine obtenus selon le procédé de l'une des revendications 1 à 8 pour la préparation de dérivés du taxane ayant une activité antitumorale et antileucémique, et dérivés du taxane ainsi obtenus.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/FR91/00405

		International Application No PCT	/FR91/00405
	SIFICATION OF SUBJECT MATTER (if several class		
		7C 229/34 C07C 231	/18
u EIELD	A61K 31/335 S SEARCHED		
II. FIELD		entation Searched 7	
Classificati	on System	Classification Symbols	
Int.	C1.5 C07C 235/00 C07C A61K 31/00	229/00 C07C 231/00	
	Documentation Searched other to the Extent that such Document	than Minimum Documentation s are Included in the Fields Searched	
	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		Delevent to Clair No. 13
ategory *	Citation of Document, 11 with Indication, where app	propriate, of the relevant passages 14	Relevant to Claim No. 13
A	DATABASE WPIL, AN 83-31 Publications Ltd, (& JP-A-58 029 749 (22 February 1983	London, GB),	1,34
A	T.W. GREENE: "Protective Synthesis", 1981, p 261-263, Wiley-Inte- tion, John Wiley & see pages 16-22, 21	1,5,6	
A	THE JOURNAL OF ORGANIC No.4, 24 February 1 Chemical Society, (M. MARX et al: Reacin the swern oxidate using dimethyl sulforchloride, pages 78 see the whole artic.	984, American Washington, DC, US) tivity-selectivity ion of alcohols oxide-oxalyl 8-793,	1 , 7
A	A.H. HAINES: "Methods for of Organic Compounds 126-130, Academic Pr see pages 126-130	s" 1985, pages	1,8
Special	categories of cited documents: 10	"T" later document published after the	e international filing date
"A" docu	ument defining the general state of the art which is not sidered to be of particular relevance	or priority date and not in conflic cited to understand the principle	
"E" earli	er document but published on or after the international	invention "X" document of particular relevance	; the claimed invention
"L" docu	p date ament which may throw doubts on priority claim(s) or	cannot be considered novel or convolve an inventive step	cannot be considered to
which citat "O" docu	th is cited to establish the publication date of another ion or other special reason (as specified) Iment referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"Y" document of particular relevance cannot be considered to involve a document is combined with one of ments, such combination being of	n inventive step when the or more other such docu-
"P" docu	r means iment published prior to the international filing date but than the priority date claimed	in the art. ""4" document member of the same pa	
	FICATION		
	Actual Completion of the International Search	Date of Mailing of this International Sea	•
1.7 Ju	uly 1991 (17.07.91)	25 September 1991	(25.09.91)
nternations	al Searching Authority	Signature of Authorized Officer	
Euro	pean Patent Office		

tegory •	Citation of Document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to Claim No
A	EP, A, 0253738 (RHONE-POULENC) 20 January 1988, see pages 1-7 (cited in the application)	1,8
A	EP, A, 0336840 (CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE) 11 October 1989, see pages 1-7 (cited in the application)	1,5,9
A	THE JOURNAL OF ORGANIC CHEMISTRY, Vol. 51, No. 1, 10 January 1986, American Chemical Society, (Washington, D.C. US), JN. DENIS et al: "An efficient enantioselective synthesis of the taxol side chain" pages 46-50, see pages 48-50 (cited in the application)	1,5,9
A	JOURNAL OF THE AMERICAN CHEMICAL SOCIETY Vol. 110, NO. 17, 17 August 1988, American Chemical Society, (Washington, D.C., US), JN. DENIS et al: "A highly efficient, practical approach to natural taxol" pages 5917-5919, see page 5918 (cited in the application)	1,5,9
	·	

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

FR 9100405

SA 48070

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 17/09/91

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
EP-A- 0253738	20-01-88	AU-B- 5 AU-A- 75 JP-A- 630	501675 591309 567787 030479 314470	22-01-88 30-11-89 21-01-88 09-02-88 21-03-89	
EP-A- 0336840	11-10-89	AU-A- 32 JP-A- 13	529818 251989 305076 924011	13-10-89 12-10-89 08-12-89 08-05-90	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationa... No

PCT/FR 91/00405

1. CLASSE:	MENT DE L'INVENT	ION (si plusieurs symboles de classificati		FR 91/00405
Int.Cl		ale des brevets (CIB) ou à la fois selon la C 07 C 235/84 C	classification nationale et la CIB 07 C 229/34 C 07 C 231	/18
II. DOMAI:	NES SUR LESQUELS	LA RECHERCHE A PORTE		
		Documentation	minimale consultée ⁸	
Système	de classification		Symboles de classification	
Int.Cl	.5	C 07 C 235/00 A 61 K 31/00	C 07 C 229/00	31/00
			documentation minimale dans la mesure omaines sur lesquels la recherche a porté	
III. DOCUN	MENTS CONSIDERE	S COMME PERTINENTS ¹⁰		
Catégorie °	Ider	tification des documents cités, avec ind des passages pertinents	cation, si nécessaire, ¹²	No. des revendications visèes 14
A	DATABASE WPIL, AN 83-31122k [13], Derwent Publications Ltd, (London, GB), & JP-A-58 029 749 (H. NOHIRA) 22 février 1983			1,34
A	T.W. GREENE: "Protective Groups in Organic 1,5,6 Synthesis", 1981, pages 16-22,218-221,261-263, Wiley-Interscience Publication, John Wiley & Sons, (New York, US), voir pages 16-22,218-221,261-263			1,5,6
A .	THE JOURNAL OF ORGANIC CHEMISTRY, vol. 49, no. 4, 24 février 1984, American Chemical Society, (Washington, DC, US), M. MARX et al.: "Reactivity-selectivity in the swern oxidation of alcohols using dimethyl sulfoxide-oxalyl chloride", pages 788-793, voir l'article en entier		emical Society, X et al.: he swern oxidation of oxide-oxalyl	1,7
				i .
"A" docucons "E" docucunions "I." docucunions "O" docucunions "O" docucunions "P" docucunions	sidèré comme particuli ument antèrieur, mais ; al ou après cette date unité ou cité pour détern e citation ou pour une ument se référant à un exposition ou tous aut	général de la technique, non érement pertinent publié à la date de dépôt interna- doute sur une revendication de niner la date de publication d'une raison spéciale (telle qu'indiquée) e divulgation orale, à un usage, à res moyens late de dépôt international, mais	"T" document ultérieur publié postérieurement international ou à la date de priorité et n' à l'état de la technique pertinent, mais ci le principe ou la théorie constituant la ba "X" document particulièrement pertinent; l'inv quée ne peut être considérée comme nouv impliquant une activité inventive "Y" document particulièrement pertinent; l'inv diquée ne peut être considérée comme lun activité inventive lorsque le document est plusieurs autres documents de même natu naison étant évidente pour une personne c document qui fait partie de la même fami	appartenenant pas té pour comprendre se de l'invention vention revendi- elle ou comme vention reven- pliquant une associé à un ou tre, cette combi- du métier.
V. CERTIF	CATION			
Date à laquel	lie la recherche interna 17-07-1	tionale a été effectivement achevée 991	Date d'expédition du présent rapport de re 2 5. 09. 91	cherche internationale
Administratio	on chargée de la recher OFFICE E	che internationale UROPEEN DES BREVETS	Signature du foectionnaire autorisi	:/me Dagmar FRA

Page 2 PCT/FR 91/00405

Demande Internationale No

I. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS 14 (SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR LA DEUXIEME FEUILLE)		INDIQUES SUR LA	
ategorie ° j	ldentification des documents cités, ^{lo} avec des passages p er tino	ents 1	No. des revendication visées 18
A	A.H. HAINES: "Methods for the Organic Compounds", 1985, pag Press, (London, GB), voir pag	res 126-130. Academic	1,8
Α !	EP,A,0253738 (RHONE-POULENC) janvier 1988, voir pages 1-7 demande)), 20 (cité dans la	1,8
A	EP,A,0336840 (CENTRE NATIONA RECHERCHE SCIENTIFIQUE), 11 o pages 1-7 (cité dans la demar	octobre 1989, voir	1,5,9
A	THE JOURNAL OF ORGANIC CHEMIS 10 janvier 1986, American Che (Washington, D.C., US), JN. efficient, enantioselective s taxol side chain", pages 46-5 (cité dans la demande)	emical Society, DENIS et al.: "An synthesis of the	1,5,9
A .	JOURNAL OF THE AMERICAN CHEMI 110, no. 17, 17 août 1988, An Society, (Washington, D.C., L al.: "A highly efficient, pra natural taxol", pages 5917-59 (cité dans la demande)	merican Chemical US), JN. DENIS et actical approach to	1,5,9
	•		

Formulare PCT/ISA/210 (femile additionnelle) (Octobre 1981)

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE RELATIF A LA DEMANDE INTERNATIONALE NO.

FR 9100405

48070

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche internationale visé ci-dessus.

Les dits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du 17/09/91

Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets.

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication	
EP-A- 0253738	20-01-88	FR-A- 2601675 AU-B- 591309 AU-A- 7567787 JP-A- 63030479 US-A- 4814470		22-01-88 30-11-89 21-01-88 09-02-88 21-03-89	
EP-A- 0336840	11-10-89	FR-A- AU-A- JP-A- US-A-	2629818 3251989 1305076 4924011	13-10-89 12-10-89 08-12-89 08-05-90	
·	• ,				
•					

FPO FORM 19472

Pour tout renseignement concernant cette annexe : voir Journal Officiel de l'Office européen des brevets, No.12/82